# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-69044 (P2002-69044A)

(43)公開日 平成14年3月8日(2002.3.8)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)	
C 0 7 C 211/61		C 0 7 C 211/61	3 K 0 0 7	
13/62		13/62	4H006	
C09K 11/06	6 1 0	C 0 9 K 11/06	6 1 0	
	6 2 0		6 2 0	
	6 4 5		6 4 5	
	審査請求	未請求 請求項の数7 OL	(全 16 頁) 最終頁に続く	
(21)出願番号	特願2000-255141(P2000-255141)	(71)出願人 000183646		
		出光興産株式	会社	
(22)出願日	平成12年8月25日(2000.8.25)	東京都千代田区丸の内3丁目1番1号		
		(72)発明者 細川 地潮		
		千葉県袖ケ浦	市上泉1280番地	
		(72)発明者 岩隅 俊裕		
		千葉県袖ケ浦	市上泉1280番地	
		(74)代理人 100078732		
		弁理士 大谷	保	
		Fターム(参考) 3K007 AB	02 AB03 AB04 AB06 AB11	
		CA	01 CB01 DA01 DB03 EB00	
		4H006 AA	01 AA03 BU48 EA37	

# (54) 【発明の名称】 有機エレクトロルミネッセンス素子

# (57)【要約】

【課題】 耐熱性が高く、高発光効率の有機エレクトロルミネッセンス素子及びそれを実現する新規炭化水素化合物を提供する。

【解決手段】 下記一般式(1)で表される新規炭化水素化合物、並びに少なくとも発光層を有する有機化合物膜の少なくとも一層が該新規炭化水素化合物を含有する有機エレクトロルミネッセンス素子である。

$$X_n - A r_1 \cdot \cdot \cdot (1)$$

(式中、Ar1 は、置換もしくは未置換の炭素原子数6~40の芳香族環基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~40のアリールアミノ基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~60のジアミノアリール基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~60のトリアミノアリール基、置換もしくは未置換の炭素原子数3~40の複素環基又は置換もしくは未置換のエテニレン、Xはフルオランテン構造を有する一価の基、nは2~4の整数である。)

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1)で表される新規炭化水 素化合物。

$$X_n - A r_1 \cdot \cdot \cdot (1)$$

(式中、Ar1 は、置換もしくは未置換の炭素原子数6 ~40の芳香族環基、置換もしくは未置換の炭素原子数 6~40のアリールアミノ基、置換もしくは未置換の炭 素原子数6~60のジアミノアリール基、置換もしくは 未置換の炭素原子数6~60のトリアミノアリール基、 置換もしくは未置換の炭素原子数3~40の複素環基又 は置換もしくは未置換のエテニレン、Xはフルオランテ ン構造を有する一価の基、nは2~4の整数である。) 【請求項2】 前記Xが下記一般式〔1〕~〔3〕に示 す構造を有する化合物の一価の基であることを特徴とす る請求項1に記載の新規炭化水素化合物。

#### 【化1】

$$X^{1}$$
 $X^{2}$ 
 $X^{3}$ 
 $X^{4}$ 
 $X^{5}$ 
 $X^{8}$ 
 $X^{1}$ 
 $X^{1}$ 
 $X^{2}$ 
 $X^{3}$ 
 $X^{4}$ 
 $X^{5}$ 

〔一般式〔1〕~〔3〕式中、X¹ ~X¹6は、それぞれ 独立に、水素原子、ハロゲン原子、置換もしくは未置換 の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数1~30のアル キル基、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状 の炭素原子数1~30のアルコキシ基、置換もしくは未 置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数1~30の アルキルチオ基、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もし くは環状の炭素原子数2~30のアルケニル基、置換も しくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数2 ~30のアルケニルオキシ基、置換もしくは未置換の直 50 を設けたことを特徴とする請求項4に記載の有機エレク

2

鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数2~30のアルケニ ルチオ基、置換もしくは未置換の炭素原子数7~30の アラルキル基、置換もしくは未置換の炭素原子数7~3 0のアラルキルオキシ基、置換もしくは未置換の炭素原 子数7~30のアラルキルチオ基、置換もしくは未置換 の炭素原子数6~20のアリール基、置換もしくは未置 換の炭素原子数6~20のアリールオキシ基、置換もし くは未置換の炭素原子数6~20のアリールチオ基、置 換もしくは未置換の炭素原子数2~30のアミノ基、シ アノ基、水酸基、-COOR<sup>1</sup> 基(基中、R<sup>1</sup> は水素原 子、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭 素原子数1~30のアルキル基、置換もしくは未置換の 直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数2~30のアルケ ニル基、置換もしくは未置換の炭素原子数7~30のア ラルキル基、又は置換もしくは未置換の炭素原子数6~ 30のアリール基を表す)、-COR<sup>2</sup> 基(基中、R<sup>2</sup> は水素原子、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは 環状の炭素原子数1~30のアルキル基、置換もしくは 未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数2~30 20 のアルケニル基、置換もしくは未置換の炭素原子数7~ 30のアラルキル基、置換もしくは未置換の炭素原子数 6~30のアリール基、又はアミノ基を表す)、-OC OR3 基(基中、R3 は、置換もしくは未置換の直鎖、 分岐もしくは環状の炭素原子数1~30のアルキル基、 置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原 子数2~30のアルケニル基、置換もしくは未置換の炭 素原子数7~30のアラルキル基、置換もしくは未置換 の炭素原子数6~30のアリール基を表す)を表し、さ らにX1 ~X16のうち、隣接する基及び各基の置換基 30 は、互いに結合して、置換もしくは未置換の炭素環を形

成していてもよい。〕 【請求項3】 一対の電極間に、少なくとも発光層を有 する単層又は複数層からなる有機化合物膜を有する有機

エレクトロルミネッセンス素子であって、該有機化合物 膜の少なくとも一層が請求項1又は2に記載の新規炭化 水素化合物を含有することを特徴とする有機エレクトロ

ルミネッセンス素子。

【請求項4】 一対の電極間に、少なくとも発光層を有 する単層又は複数層からなる有機化合物膜を有する有機 40 エレクトロルミネッセンス素子であって、該発光層が請 求項1又は2に記載の新規炭化水素化合物を含有するこ とを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項5】 一対の電極間に、少なくとも発光層を有 する単層又は複数層からなる有機化合物膜を有する有機 エレクトロルミネッセンス素子であって、電子注入層又 は正孔注入層が請求項1又は2に記載の新規炭化水素化 合物を含有することを特徴とする有機エレクトロルミネ ッセンス素子。

【請求項6】 前記発光層と電極との間に無機化合物層

トロルミネッセンス素子。

【請求項7】 前記発光層に、発光中心として縮合多環 芳香族誘導体を含有することを特徴とする請求項3~6 のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素 子。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は新規炭化水素化合物 及び有機エレクトロルミネッセンス素子に関し、特に、 ンス素子及びそれを実現する新規炭化水素化合物に関す るものである。

#### [0002]

【従来の技術】有機物質を使用した有機エレクトロルミ ネッセンス (EL)素子は、壁掛テレビの平面発光体や ディスプレイのバックライト等の光源として使用され、 盛んに開発が行われている。特に、最近では、高耐熱性 と高効率を両立させる有機エレクトロルミネッセンス素 子及びそれを実現する化合物が開発されている。例え ば、特開平8-12600号公報にはフェニルアントラ 20 セン化合物及びこれを利用した素子が開示され、ガラス 転移温度を140℃以上とすることにより耐熱性を改良 しているが、輝度/電波密度/10で算出される発光効 率が2 c d/A程度と低く、改良が求められていた。ま た、特開平10-72579号公報には、アミノアント ラセン化合物及びそれを用いた素子が開示され、発光効 率が改善されているが、耐熱性が十分ではなかった。さ らに、特開平10-189247号公報には、フルオラ ンテン系化合物を用いた素子が開示されているが、フル オランテン系化合物の単量体からなる化合物であるた め、耐熱性の改良が不十分であった。

### [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前記の課題 を解決するためになされたもので、耐熱性が高く、高発 光効率の有機エレクトロルミネッセンス素子及びそれを 実現する新規炭化水素化合物を提供することを目的とす るものである。

#### [0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記の好 ましい性質を有する有機エレクトロルミネッセンス素子 40 (以下、有機EL素子)を開発すべく鋭意研究を重ねた 結果、フルオランテン構造にアリール構造が結合した新 規炭化水素化合物を有機化合物膜に添加すると有機エレ クトロルミネッセンス素子の耐熱性が向上し、さらに正 孔輸送性及び電子輸送性が向上して高発光効率となるこ とを見出し本発明を完成するに至った。

【0005】すなわち、本発明は、下記一般式(1)で 表される新規炭化水素化合物、

 $\cdot \cdot \cdot (1)$  $X_n - A r_1$ 

(式中、Ar1 は、置換もしくは未置換の炭素原子数6 50

4

~40の芳香族環基、置換もしくは未置換の炭素原子数 6~40のアリールアミノ基、置換もしくは未置換の炭 素原子数6~60のジアミノアリール基、置換もしくは 未置換の炭素原子数6~60のトリアミノアリール基、 置換もしくは未置換の炭素原子数3~40の複素環基又 は置換もしくは未置換のエテニレン、Xはフルオランテ ン構造を有する一価の基、nは2~4の整数である。) を提供するものである。また、本発明は、一対の電極間 に、少なくとも発光層を有する単層又は複数層からなる 耐熱性が高く、高発光効率の有機エレクトロルミネッセ 10 有機化合物膜を有する有機エレクトロルミネッセンス素 子(有機EL素子)であって、該有機化合物膜の少なく とも一層が前記新規炭化水素化合物を含有することを特 徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子をも提供す るものである。

#### [0006]

30

【発明の実施の形態】本発明の新規炭化水素化合物は、 上記一般式(1)で表される。式中、Ar1 は、置換も しくは未置換の炭素原子数6~40の芳香族環基、置換 もしくは未置換の炭素原子数6~40のアリールアミノ 基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~60のジアミ ノアリール基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~6 Oのトリアミノアリール基、置換もしくは未置換の炭素 原子数3~40の複素環基又は置換もしくは未置換のエ テニレンである。Xはフルオランテン構造を有する一価 の基、nは2~4の整数である。

【0007】該Xは、下記一般式[1]~[3]に示す 構造を有する化合物の一価の基であることが好ましい。 【化2】

【0008】一般式[1]~[3]式中、X1~X 16は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、置換 もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数 1~30のアルキル基、置換もしくは未置換の直鎖、分 岐もしくは環状の炭素原子数1~30のアルコキシ基、 置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原 子数1~30のアルキルチオ基、置換もしくは未置換の 直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数2~30のアルケ ニル基、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状 の炭素原子数2~30のアルケニルオキシ基、置換もし くは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数2~ 30のアルケニルチオ基、置換もしくは未置換の炭素原 子数7~30のアラルキル基、置換もしくは未置換の炭 素原子数7~30のアラルキルオキシ基、置換もしくは 未置換の炭素原子数7~30のアラルキルチオ基、置換 もしくは未置換の炭素原子数6~20のアリール基、置 40 換もしくは未置換の炭素原子数6~20のアリールオキ シ基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~20のアリ ールチオ基、置換もしくは未置換の炭素原子数2~30 のアミノ基、シアノ基、水酸基、-COOR1基(基 中、R1 は水素原子、置換もしくは未置換の直鎖、分岐 もしくは環状の炭素原子数1~30のアルキル基、置換 もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数 2~30のアルケニル基、置換もしくは未置換の炭素原 子数7~30のアラルキル基、又は置換もしくは未置換 の炭素原子数6~30のアリール基を表す)、-COR 50

<sup>2</sup> 基(基中、R<sup>2</sup> は水素原子、置換もしくは未置換の直 鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数1~30のアルキル 基、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭 素原子数2~30のアルケニル基、置換もしくは未置換 の炭素原子数7~30のアラルキル基、置換もしくは未 置換の炭素原子数6~30のアリール基、又はアミノ基 を表す)、-OCOR<sup>3</sup> 基(基中、R<sup>3</sup> は、置換もしく は未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数1~3 0のアルキル基、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もし 10 くは環状の炭素原子数2~30のアルケニル基、置換も しくは未置換の炭素原子数7~30のアラルキル基、置 換もしくは未置換の炭素原子数6~30のアリール基を 表す)を表し、さらにX1 ~X16のうち、隣接する基及 び各基の置換基は、互いに結合して、置換もしくは未置

換の炭素環を形成していてもよい。

6

【0009】本発明の有機EL素子は、一対の電極間 に、少なくとも発光層を有する単層又は複数層からなる 有機化合物膜を有する有機エレクトロルミネッセンス素 子であって、該有機化合物膜の少なくとも一層が前記新 20 規炭化水素化合物を含有する。前記発光層が、前記新規 炭化水素化合物を含有することが好ましい。また、電子 注入層又は正孔注入層が前記新規炭化水素化合物を含有 することも好ましい。前記発光層と電極との間に無機化 合物層を設けても良い。前記発光層に、発光中心として 縮合多環芳香族誘導体を含有するとさらに好ましい。前 記新規炭化水素化合物を、有機化合物膜の少なくとも一 層に含有させると耐熱性及び発光効率が向上するのは、 フルオランテン構造の蛍光性が高く、さらに上記一般式 (1) の化合物において、 $n=2\sim4$ とすることで、該 化合物のガラス転移温度が高くなるからである。

【0010】以下に、本発明の新規炭化水素化合物の代 表例 (A1)~ (A24) を例示するが、本発明はこれ らの代表例に限定されるものではない。

[0011] 【化3】

(A5)

【0012】 【化4】

【0013】 【化5】

[0014]

\* \*【化6】

# 【0015】 \* \*【化7】

(8)

(A22)

(A23)

(A24)

【0016】本発明の有機EL素子は、陽極と陰極間に 単層もしくは多層の有機化合物膜を形成した素子であ る。単層型の場合、陽極と陰極との間に発光層を設けて いる。発光層は、発光材料を含有し、それに加えて陽極 から注入した正孔、もしくは陰極から注入した電子を発 光材料まで輸送させるために、正孔注入材料もしくは電 子注入材料を含有しても良い。しかしながら、発光材料 は、極めて高い蛍光量子効率、高い正孔輸送能力および 電子輸送能力を併せ持ち、均一な薄膜を形成することが 好ましい。多層型の有機EL素子は、(陽極/正孔注入 層/発光層/陰極)、(陽極/発光層/電子注入層/陰 極)、(陽極/正孔注入層/発光層/電子注入層/陰 極)の多層構成で積層したものがある。

【0017】発光層には、必要に応じて、本発明の新規 炭化水素化合物に加えてさらなる公知の発光材料、ドー ピング材料、正孔注入材料や電子注入材料を使用するこ ともできる。この新規炭化水素化合物の好ましい使用法 としては、発光層、電子注入層、正孔輸送層又は正孔注 入層のいずれかの層に、濃度0.5~50重量%で添加 する。さらに好ましくは、濃度1~20重量%である。 有機EL素子は、多層構造にすることにより、クエンチ ングによる輝度や寿命の低下を防ぐことができる。必要\*50 ン、ナフタロペリノン、ジフェニルブタジエン、テトラ

\*があれば、発光材料、他のドーピング材料、正孔注入材 30 料や電子注入材料を組み合わせて使用することができ る。また、他のドーピング材料により、発光輝度や発光 効率の向上、赤色や白色の発光を得ることもできる。ま た、正孔注入層、発光層、電子注入層は、それぞれ二層 以上の層構成により形成されても良い。その際には、正 孔注入層の場合、電極から正孔を注入する層を正孔注入 層、正孔注入層から正孔を受け取り発光層まで正孔を輸 送する層を正孔輸送層と呼ぶ。同様に、電子注入層の場 合、電極から電子を注入する層を電子注入層、電子注入 層から電子を受け取り発光層まで電子を輸送する層を電 40 子輸送層と呼ぶ。これらの各層は、材料のエネルギー準 位、耐熱性、有機化合物膜もしくは金属電極との密着性 等の各要因により選択されて使用される。

【0018】前記新規炭化水素化合物と共に有機化合物 膜に使用できる発光材料またはホスト材料としては、縮 合多環芳香族があり、例えばアントラセン、ナフタレ ン、フェナントレン、ピレン、テトラセン、ペンタセ ン、コロネン、クリセン、フルオレセイン、ペリレン、 ルブレン及びそれらの誘導体がある。さらに、フタロペ リレン、ナフタロペリレン、ペリノン、フタロペリノ

c, TiOPc, MoOPc, GaPc-O-GaPc 等のフタロシアニン誘導体およびナフタロシアニン誘導 体であるが、これらに限定されるものではない。

16

フェニルブタジエン、クマリン、オキサジアゾール、ア ルダジン、ビスベンゾキサゾリン、ビススチリル、ピラ ジン、シクロペンタジエン、キノリン金属錯体、アミノ キノリン金属錯体、ベンゾキノリン金属錯体、イミン、 ジフェニルエチレン、ビニルアントラセン、ジアミノカ ルバゾール、ピラン、チオピラン、ポリメチン、メロシ アニン、イミダゾールキレート化オキシノイド化合物、 キナクリドン、ルブレン、スチルベン系誘導体及び蛍光 色素等が挙げられるが、これらに限定されるものではな

【0021】電子注入材料としては、電子を輸送する能 力を持ち、陰極からの電子注入効果、発光層または発光 材料に対して優れた電子注入効果を有し、発光層で生成 した励起子の正孔注入層への移動を防止し、かつ薄膜形 成能力の優れた化合物が好ましい。具体的には、フルオ レノン、アントラキノジメタン、ジフェノキノン、チオ 10 ピランジオキシド、オキサゾール、オキサジアゾール、 トリアゾール、イミダゾール、ペリレンテトラカルボン 酸、フレオレニリデンメタン、アントラキノジメタン、 アントロン等とそれらの誘導体が挙げられるが、これら に限定されるものではない。また、正孔注入材料に電子 受容物質を、電子注入材料に電子供与性物質を添加する

ことにより電荷注入性を向上させることもできる。

【0019】正孔注入材料としては、正孔を輸送する能 力を持ち、陽極からの正孔注入効果、発光層または発光 材料に対して優れた正孔注入効果を有し、発光層で生成 した励起子の電子注入層または電子注入材料への移動を 防止し、かつ薄膜形成能力の優れた化合物が好ましい。 具体的には、フタロシアニン誘導体、ナフタロシアニン 誘導体、ポルフィリン誘導体、オキサゾール、オキサジ アゾール、トリアゾール、イミダゾール、イミダゾロ ン、イミダゾールチオン、ピラゾリン、ピラゾロン、テ トラヒドロイミダゾール、オキサゾール、オキサジアゾ ール、ヒドラゾン、アシルヒドラゾン、ポリアリールア ルカン、スチルベン、ブタジエン、ベンジジン型トリフ ェニルアミン、スチリルアミン型トリフェニルアミン、 ジアミン型トリフェニルアミン等と、それらの誘導体、 およびポリビニルカルバゾール、ポリシラン、導電性高 分子等の高分子材料が挙げられるが、これらに限定され るものではない。

【0022】本発明の有機EL素子において、さらに効 果的な電子注入材料は、金属錯体化合物もしくは含窒素 五員環誘導体である。金属錯体化合物の具体例は、8-ヒドロキシキノリナートリチウム、ビス(8-ヒドロキ シキノリナート) 亜鉛、ビス(8-ヒドロキシキノリナ ート) 銅、ビス(8-ヒドロキシキノリナート) マンガ ン、トリス(8-ヒドロキシキノリナート)アルミニウ ム、トリス(2-メチル-8-ヒドロキシキノリナー ト)アルミニウム、トリス(8-ヒドロキシキノリナー ト) ガリウム、ビス(10-ヒドロキシベンゾ[h]キ ノリナート) ベリリウム、ビス(10-ヒドロキシベン ゾ[h]キノリナート) 亜鉛、ビス(2-メチル-8-キノリナート) クロロガリウム、ビス(2-メチル-8 ーキノリナート) (o-クレゾラート) ガリウム、ビス (2-メチル-8-キノリナート) (1-ナフトラー ト)アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリナー ト)(2-ナフトラート)ガリウム等が挙げられるが、 これらに限定されるものではない。

【OO2O】本発明の有機EL素子において使用できる 正孔注入材料の中で、さらに効果的な正孔注入材料は、 芳香族三級アミン誘導体もしくはフタロシアニン誘導体 30 である。芳香族三級アミン誘導体の具体例は、トリフェ ニルアミン、トリトリルアミン、トリルジフェニルアミ ン、N, N' -ジフェニル-N, N' - (3-メチルフェニル)-1,1'-ビフェニル-4,4'-ジアミ ン、N, N, N', N'-(4-メチルフェニル)-1, 1'-フェニル-4, 4'-ジアミン、N, N, N', N' - (4 - メチルフェニル) - 1, 1' - ビフェニルー4,4'ージアミン、N,N'ージフェニルー N, N' -ジナフチル-1, 1' -ビフェニル-4, 4' -ジアミン、N, N' - (メチルフェニル) - N,  $N' - (4 - n - 7 + \nu) - \gamma + \nu - \nu$ 9, 10-ジアミン、N, N-ビス (4-ジ-4-トリ ルアミノフェニル) -4-フェニルーシクロヘキサン 等、もしくはこれらの芳香族三級アミン骨格を有したオ リゴマーもしくはポリマーであるが、これらに限定され るものではない。フタロシアニン (Pc)誘導体の具体 例は、H2 Pc、CuPc、CoPc、NiPc、Zn Pc、PdPc、FePc、MnPc、C1A1Pc、 C1GaPc, C1InPc, C1SnPc, C12 S iPc、(HO) AlPc、(HO) GaPc、VOP 50 ーナフチル) -1, 3, 4ーチアジアゾール、1, 4ー

【0023】また、含窒素五員誘導体は、オキサゾー ル、チアゾール、オキサジアゾール、チアジアゾールも しくはトリアゾール誘導体が好ましい。具体的には、  $2, 5 - \forall \lambda (1 - 2\pi \mu) - 1, 3, 4 - \lambda + \lambda$ ール、ジメチルPOPOP、2,5-ビス(1-フェニ 40  $\nu$ ) -1, 3, 4ーチアゾール、2, 5ービス(1ーフ ェニル) -1, 3, 4-オキサジアゾール、2-(4) -tert-ブチルフェニル)-5-(4"-ビフェニ ービス[2-(5-フェニルオキサジアゾリル)]ベン ゼン、1,4-ビス[2-(5-フェニルオキサジアゾ リル) -4 - t e r t - ブチルベンゼン]、2-(4' ーtert-ブチルフェニル)-5-( 4" -ビフェニ (1, 1, 2, 4) (1, 2, 5) (1, 2, 5)

ビス[2-(5-7)ェニルチアジアゾリル)]ベンゼン、2-(4'-tert-7)チルフェニル)-5-(4'-tert-7)チルフェニル)-5-(4'-tert-7) (4''-tert-7) (

【0024】有機EL素子の陽極に使用される導電性材 料としては、4 e Vより大きな仕事関数を持つものが適 しており、炭素、アルミニウム、バナジウム、鉄、コバ ルト、ニッケル、タングステン、銀、金、白金、パラジ ウム等およびそれらの合金、ITO基板、NESA基板 に使用される酸化スズ、酸化インジウム等の酸化金属、 さらにはポリチオフェンやポリピロール等の有機導電性 樹脂が用いられる。陰極に使用される導電性物質として 20 は、4 e Vより小さな仕事関数を持つものが適してお り、マグネシウム、カルシウム、錫、鉛、チタニウム、 イットリウム、リチウム、ルテニウム、マンガン、アル ミニウム等およびそれらの合金が用いられるが、これら に限定されるものではない。合金としては、マグネシウ ム/銀、マグネシウム/インジウム、リチウム/アルミ ニウム等が代表例として挙げられるが、これらに限定さ れるものではない。合金の比率は、蒸着源の温度、雰囲 気、真空度等により制御され、適切な比率に選択され る。陽極および陰極は、必要があれば二層以上の層構成 により形成されていても良い。

【0025】有機EL素子では、効率良く発光させるた めに、少なくとも一方の面は素子の発光波長領域におい て充分透明にすることが望ましい。また、基板も透明で あることが望ましい。透明電極は、上記の導電性材料を 使用して、蒸着やスパッタリング等の方法で所定の透光 性が確保されるように設定する。発光面の電極は、光透 過率を10%以上にすることが望ましい。基板は、機械 的、熱的強度を有し、透明性を有するものであれば限定 されるものではないが、ガラス基板および透明性樹脂フ ィルムが挙げられる。透明性樹脂フィルムとしては、ポ リエチレン、エチレン一酢酸ビニル共重合体、エチレン ビニルアルコール共重合体、ポリプロピレン、ポリス チレン、ポリメチルメタアクリレート、ポリ塩化ビニ ル、ポリビニルアルコール、ポリビニルブチラール、ナ イロン、ポリエーテルエーテルケトン、ポリサルホン、 ポリエーテルサルフォン、テトラフルオロエチレンーパ ーフルオロアルキルビニルエーテル共重合体、ポリビニ

18

ルフルオライド、テトラフルオロエチレンーエチレン共 重合体、テトラフルオロエチレンーへキサフルオロプロ ピレン共重合体、ポリクロロトリフルオロエチレン、ポ リビニリデンフルオライド、ポリエステル、ポリカーボ ネート、ポリウレタン、ポリイミド、ポリエーテルイミ ド、ポリイミド、ポリプロピレン等が挙げられる。

【0026】本発明の有機EL素子は、温度、湿度、雰囲気等に対する安定性の向上のために、素子の表面に保護層を設けたり、シリコンオイル、樹脂等により素子全体を保護することも可能である。有機EL素子の各層の形成は、真空蒸着、スパッタリング、プラズマ、イオンプレーティング等の乾式成膜法やスピンコーティング、ディッピング、フローコーティング等の湿式成膜法のいずれの方法を適用することができる。膜厚は特に限定されるものではないが、適切な膜厚に設定する必要がある。膜厚が厚すぎると、一定の光出力を得るために大きな印加電圧が必要になり効率が悪くなる。膜厚が薄すぎるとピンホール等が発生して、電界を印加しても充分な発光輝度が得られない。通常の膜厚は5 n mから10 μ mの範囲が適しているが、10 n mから0.2 μ mの範囲が適しているが、10 n mから0.2 μ mの範囲がさらに好ましい。

【0027】湿式成膜法の場合、各層を形成する材料を、エタノール、クロロホルム、テトラヒドロフラン、ジオキサン等の適切な溶媒に溶解または分散させて薄膜を形成するが、その溶媒はいずれであっても良い。また、いずれの有機薄膜層においても、成膜性向上、膜のピンホール防止等のため適切な樹脂や添加剤を使用しても良い。使用の可能な樹脂としては、ボリスチレン、ポリカーボネート、ポリアリレート、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレタン、ポリスルフォン、ポリメチルメタクリレート、ポリメチルアクリレート、セルロース等の絶縁性樹脂およびそれらの共重合体、ポリーNービニルカルバゾール、ボリシラン等の光導電性樹脂、ボリチオフェン、ポリピロール等の導電性樹脂を挙げられる。また、添加剤としては、酸化防止剤、紫外線吸収剤、可塑剤等を挙げられる。

【0028】本発明の有機EL素子は、例えば壁掛けテレビのフラットパネルディスプレイ等の平面発光体、複写機、プリンター、液晶ディスプレイのバックライト又は計器類等の光源、表示板、標識灯等に利用できる。

#### [0029]

【実施例】以下、本発明を合成例及び実施例に基づいて さらに詳細に説明する。

合成例1(化合物(A1))

以下に示す反応経路によって化合物(A1)を製造した。

【化8】

【0030】(1)7,10-ジフェニルフルオランテ ン-3-ボロン酸の合成

フルオランテン(25g,58mmol) を無水エーテル(150ml) に溶かし、ドライアイス/メタノール浴で-35℃に冷却 した。これにn-ブチルリチウム/ヘキサン溶液(1.50m o1/1,43m1,65mmo1) を滴下し、-20℃で1時間攪拌し た。反応混合物を一70℃に冷却し、トリイソプロポキシ シラン(37m1,0.16mol,2.8eq)の無水エーテル溶液(30m1) を加えて、-65℃で1時間、室温で2時間攪拌し、一晩 放置した。反応混合物に10%塩酸水溶液(150ml)を加え て室温で1時間撹拌後、有機層を分取し、飽和食塩水(5 Oml)で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒留去し て得られた固体をヘキサンで洗浄して白色固体(19g,48m) mol,収率83%)を得た。

【0031】(2)1,4'-ビス(3-(7,10-ジフェニル) フルオランテニル) ベンゼン(A1)の合 成

\*アルゴン雰囲気下、7,10-ジフェニルフルオランテ ン-3-ボロン酸(18g,45mmol,2.8eq)、1,4-ジブロ アルゴン雰囲気下、3-ブロモ-7,10-ジフェニル 10 モベンゼン(3.8g,16mmol)、テトラキス(トリフェニル ホスフィン) パラジウム(0)(0.37g, 0.32mmo1,2%Pd) を トルエン(200ml) に懸濁し、炭酸ナトリウム水溶液(10 g, 94mmo1,5.8eq/48m1)を加えて10時間還流し、一晩放 置した。反応混合物をろ別し、水、メタノール、アセト ンで洗浄して灰色固体(11g, 14mmol, 収率88%)を得、さら に昇華精製により黄色固体(9.1g,11mmol)を得た。得ら れた固体は、400MHzNMRスペクトル、プロトン NMRスペクトル及びFD-MS(フィールドディソプ ーションマススペクトル)の測定により化合物(A1)

> 【 0 0 3 2 】 合成例 2 ( 化合物 ( A 2 ) ) 以下に示す反応経路によって化合物(A2)を製造し た。

【化9】

であることが確認された。

【0033】(1) N, N'ービス(7, 10ージフェ ニルー3-フルオラントイル) ヒドラジンの合成 フラスコ中で、ヒドラジンサルフェート(2.2g,17mmol) を蒸留水(40m1)に加え、さらに水酸化ナトリウム(1.5g, 38mmo1) を溶かした水溶液を氷浴で冷やしながら撹拌す る。次に水酸化ナトリウム(1.6g,40mmo1) を蒸留水(30m 1)に溶かし、7,10-ジフェニル-3-フルオラント イルクロライド(15g,36mmol)を加えた溶液を前記フラス コ中に1時間かけて滴下した。さらに、10℃で2時間攪 40 拌した後、ろ過して白色の残さを得た。この残さを50% 含水アセトンで洗浄し、再びろ過、乾燥して白色固体 (8.7g,11mmol,収率65%)を得た。

 $[0034](2)2,5-\forall\lambda(3-(7,10-))$ フェニル)フルオランテニル)-1, 3, 4-チアジアゾール(A2)の合成 Ж ※アルゴン雰囲気下、フオスフォラペンタスルフィド(3.2) g,14mmol) 、N, N'ービス(7, 10ージフェニルー 3-フルオラントイル) ヒドラジン(8.7g,11mmol) を無 水クロロホルム(50ml)に加え40時間還流した。その 後、10%水酸化カリウム水溶液(50ml)で2回洗浄後、蒸 留水でさらに2回洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、溶 媒を留去し、カラムクロマトグラフィーで精製して黄色 結晶(4.0g, 5.0mmo1,収率45%)を得た。得られた結晶は、 400MHzNMRスペクトル、プロトンNMRスペク トル及びFD-MSの測定により化合物(A2)である

【0035】合成例3(化合物(A3)) 以下に示す反応経路によって化合物(A3)を製造し 12.

【化10】

ことが確認された。

 $[0036](1)4,7-\forall x(3-(7,10-\forall$ フェニル)フルオランテニル)-2,1,3-ベンゾチ アゾール(A3)の合成

アルゴン雰囲気下、7,10-ジフェニルフルオランテ ン-3-ボロン酸(18g, 45mmo1, 2.8eq)、4, 7ージブロ モ-2, 1, 3 -ベンゾチアゾール(4.7g, 16mmol)、テ トラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0. 37g,0.32mmo1,2%Pd) をトルエン(200ml) に懸濁し、炭 酸ナトリウム水溶液(10g,94mmo1,5.8eq/48ml) を加えて 10時間還流し、一晩放置した。反応混合物をろ別し、\*

\*水、メタノール、アセトンで洗浄し、カラムクロマトグ ラフィーで精製して、やまぶき色固体(9.7g,12mmol,収 10 率72%)を得た。得られた固体は、400MHzNMRス ペクトル、プロトンNMRスペクトル及びFD-MSの 測定により化合物(A3)であることが確認された。 【0037】合成例4(化合物(A6))

以下に示す反応経路によって化合物(A6)を製造し

# 【化11】

$$\begin{array}{c|c} B_{r} & B_{r} \\ \hline B_{ULi} \\ B(OiPr)_{3} & Pd(PPh_{3})_{4} \\ HCl & Na_{2}CO_{3} \end{array}$$

$$(A6)$$

【0038】(1)フルオランテン-3-ボロン酸の合 成

アルゴン雰囲気下、3-ブロモフルオランテン(15g,53m mol)を無水エーテル(120ml) に溶かし、ドライアイス/ メタノール浴で-35℃に冷却した。これにn-ブチルリ チウム/ヘキサン溶液(1.50mol/1,38ml,58mmol) を滴下 し、-20℃で1時間攪拌した。反応混合物を-70℃に冷 却し、トリイソプロポキシシラン(28ml, 0.12mol, 2.3eq) の無水エーテル溶液(25ml)を加えて、-65℃で1時間、 室温で2時間攪拌し、一晩放置した。反応混合物に10% 塩酸水溶液(120ml) を加えて、室温で1時間撹拌後、有 機層を分取し、飽和食塩水(40m1)で洗浄、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥、溶媒留去して得られた固体をヘキサン で洗浄して白色固体(11g, 45mmo1, 収率85%)を得た。

【0039】(2)1,3,5-トリス(3-フルオラ ンテニル) ベンゼン(A6)の合成

※アルゴン雰囲気下、フルオランテン-3-ボロン酸(10 g,41mmo1,3.8eq)、1,3,5-トリブロモベンゼン(3. 5g,11mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)

30 パラジウム(0)(0.29g, 0.25mmo1, 2.3%Pd)をトルエン(150 ml) に懸濁し、炭酸ナトリウム水溶液(9g,86mmol,7.8eq /43ml)を加えて10時間還流し、一晩放置した。反応混合 物をろ別し、水、メタノール、アセトンで洗浄して灰色 固体(6.5g, 9.6mmo1, 収率87%)を得、さらに昇華精製によ り黄色固体(4.3g,6.4mmo1)を得た。得られた固体は、4 00MHzNMRスペクトル、プロトンNMRスペクト ル及びFD-MSの測定により化合物(A6)であるこ とが確認された。

【0040】合成例5(化合物(A9))

以下に示す反応経路によって化合物(A9)を製造し た。

【化12】

【0041】(1)9,10-ビス(3-フルオランテ ★アルゴン雰囲気下、フルオランテン-3-ボロン酸(10 ニル)アントラセン(A9)の合成 ★50 g,41mmo1,2.2eq)、9,10-ジブロモアントラセン(6.

3g,19mmol) 、テトラキス(トリフェニルホスフィン) パラジウム(0)(0.44g, 0.38mmol, 2%Pd)をトルエン(150m 1) に懸濁し、炭酸ナトリウム水溶液(8.6g,82mmol,4.4e q/40m1)を加えて10時間還流し、一晩放置した。反応混 合物をろ別し、水、メタノール、アセトンで洗浄して灰 色固体(10g, 17mmo1, 収率91%)を得、さらに昇華精製によ り黄色固体(8.4g,14mmol) を得た。得られた固体は、4 \*

【0043】(1) N, N'ービス(3-(7, 10-ジフェニル)フルオランテニル)アニリン(A15)の 合成

アルゴン雰囲気下、3-ブロモ-7,10-ジフェニル フルオランテン(5g, 12mmo1) 、酢酸パラジウム(2)(0.06 g,0.3mmol)、トリーtーブチルホスフィン(0.23g,1.1mm ol) 、 t ーブトキシナトリウム(1.6g,16mmol) 、アニリ ン(0.5g,6mmol)を無水トルエン(50ml)に加え、30分室温 で撹拌後、7時間還流した。析出した結晶をろ別し、ト ルエン、水で洗浄後、減圧乾燥して黄色固体を得た。さ※ \* O O M H z N M R スペクトル、プロトン N M R スペクト ル及びFD-MSの測定により化合物(A9)であるこ とが確認された。

24

【0042】合成例6(化合物(A15)) 以下に示す反応経路によって化合物(A15)を製造し た。

#### 【化13】

※らにカラムクロマトグラフィーで精製して、淡黄色固体 (4.5g,5.7mmo1,収率96%)を得た。得られた固体は、40 OMHzNMRスペクトル、プロトンNMRスペクトル 及びFD-MSの測定により化合物(A15)であるこ とが確認された。

【0044】合成例7(化合物(A16)) 以下に示す反応経路によって化合物(A16)を製造し

【化14】

 $[0045](1)3,6-\forall \lambda(3-(7,10-\forall$ フェニル)フルオランテニル)-9-フェニルカンバゾ ール(A16)の合成

アルゴン雰囲気下、7,10-ジフェニルフルオランテ ン-3-ボロン酸(9g,22mmo1,2.4eq)、3,6-ジブロ モ-9 -カンバゾール(3.7g, 9.2mmo1)、テトラキス(ト リフェニルホスフィン) パラジウム(0)(0.21g,0.18mmo 1,2%Pd)をトルエン(100ml) に懸濁し、炭酸ナトリウム 水溶液(6.9g,65mmo1,7.0eq/33m1)を加えて14時間還流 し、一晩放置した。反応混合物をろ別し、水、メタノー★40

★ル、アセトンで洗浄し、カラムクロマトグラフィーで精 製して、淡黄色固体(8.1g,8.5mmol,収率92%)を得た。得 られた固体は、400MHzNMRスペクトル、プロト ンNMRスペクトル及びFD-MSの測定により化合物 (A16)であることが確認された。

【0046】合成例8(化合物(A18)) 以下に示す反応経路によって化合物(A18)を製造し

【化15】

【0047】(1)フルオランテン-8-ボロン酸の合 成

アルゴン雰囲気下、8-ブロモフルオランテン(15g,53m mol)を無水エーテル(120ml) に溶かし、ドライアイス/ メタノール浴で-35℃に冷却した。これにnーブチルリ☆50 室温で2時間攪拌し、一晩放置した。反応混合物に10%

☆チウム/ヘキサン溶液(1.50mol/1,38ml,58mmol) を滴下 し、-20℃で1時間攪拌した。反応混合物を-70℃に冷 却し、トリイソプロポキシシラン(28m1,0.12mol,2.3eq) の無水エーテル溶液(25ml)を加えて、-65℃で1時間、

塩酸水溶液(120ml)を加えて室温で1時間撹拌後、有機 層を分取し、飽和食塩水(40m1)で洗浄、無水硫酸マグネ シウムで乾燥、溶媒留去して得られた固体をヘキサンで 洗浄して白色固体(12g,49mmo1,収率92%)を得た。

【0048】(2)1,4-ビス(8-フルオランテニ ル) ベンゼン (A18) の合成

アルゴン雰囲気下、フルオランテン-8-ボロン酸(9g, 37mmo1,2.3eq) 、1,4-ジブロモベンゼン(3.8g,16mm ol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウ ム(0)(0.37g,0.32mmo1,2%Pd)をトルエン(200ml) に懸濁 10 た。 し、炭酸ナトリウム水溶液(10g,94mmol,5.8eq/48ml) を\*

\*加えて10時間還流し、一晩放置した。反応混合物をろ別 し、水、メタノール、アセトンで洗浄して灰色固体(7.4 g,15mmol, 収率94%)を得、さらに昇華精製により淡黄色 固体(6.0g,12mmo1) を得た。得られた固体は、400M HzNMRスペクトル、プロトンNMRスペクトル及び FD-MSの測定により化合物(A18)であることが 確認された。

【0049】合成例9(化合物(A20)) 以下に示す反応経路によって化合物(A20)を製造し

 $[0050](1)3-N, N'-ijj_z=nrs/2$ ルオランテンー8ーボロン酸の合成

アルゴン雰囲気下、3-N, N'ージフェニルアミノフ ルオランテン(12g, 27mmol) を無水エーテル(100ml) に 20 溶かし、ドライアイス/メタノール浴で-35℃に冷却し た。これにn-ブチルリチウム/ヘキサン溶液(1.50mol /1,19m1,29mmo1) を滴下し、-20℃で1時間攪拌した。 反応混合物を-70℃に冷却し、トリイソプロポキシシラ ン(14m1,60mmo1,2.2eq) の無水エーテル溶液(20m1)を加 えて、-65℃で1時間、室温で3時間攪拌し、一晩放置 した。反応混合物に10%塩酸水溶液(100ml)を加えて室 温で1時間撹拌後、有機層を分取し、飽和食塩水(36ml) で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒留去して得 られた固体をヘキサンで洗浄して白色固体(9.2g,23mmo 1, 収率85%)を得た。

【0051】(2)1,4-ビス(8-(3-N,N' ージフェニルアミノ)フルオランテニル)ベンゼン(A 20)の合成

アルゴン雰囲気下、3-N, N'ージフェニルアミノフ ルオランテン-8-ボロン酸(9g, 22mmo1, 2.2eq) 、1, 4 - ジブロモベンゼン(2.4g, 10mmol) 、テトラキス(ト リフェニルホスフィン) パラジウム(0)(0.23g,0.20mmo 1,2%Pd)をトルエン(150ml) に懸濁し、炭酸ナトリウム 水溶液(6.4g,60mmol,6.0eq/31ml)を加えて12時間還流 し、一晩放置した。反応混合物をろ別し、水、メタノー ル、アセトンで洗浄して灰色固体(6.9g, 8.5mmol,収率85 %)を得、さらに昇華精製により淡黄色固体(5.2g,6.4mmo 1)を得た。得られた固体は、400MHzNMRスペク トル、プロトンNMRスペクトル及びFD-MSの測定 により化合物(A20)であることが確認された。

#### 【0052】実施例1

25mm×75mm×1.1mm 厚のITO透明電極付きガラス基板 (ジオマティック社製)をイソプロピルアルコール中で 超音波洗浄を5分間行なった後、UVオゾン洗浄を30分※50 とを除き同様にして、有機EL素子を作製し、直流電圧

※間行なった。洗浄後の透明電極ライン付きガラス基板を 真空蒸着装置の基板ホルダーに装着し、まず透明電極ラ インが形成されている側の面上に、前記透明電極を覆う ようにして膜厚60nmのN, N'ービス(N, N'ージフ ェニル-4-アミノフェニル)-N, N'-ジフェニル -4, 4' -ジアミノー1, 1'-ビフェニル膜(以 下、TPD232膜)を成膜した。このTPD232膜 は、正孔注入層として機能する。次に、TPD232膜 上に膜厚20nmの4, 4'ービス[N-(1-ナフチル) -N-フェニルアミノ] ビフェニル膜(以下、NPD 膜)を成膜した。このNPD膜は正孔輸送層として機能 する。さらに、NPD膜上に膜厚40nmの上記化合物(A 1)を蒸着し成膜した。この膜は、発光層として機能す 30 る。この膜上に膜厚20nmのトリス(8-キノリノール) アルミニウム膜(以下、Alq膜)を成膜した。このA 1 q 膜は、電子注入層として機能する。この後Li(L i源:サエスゲッター社製)とA1qを二元蒸着させ、 電子注入層(陰極)としてA1q:Li膜を形成した。 このAlq:Li膜上に金属Alを蒸着させ金属陰極を 形成し有機EL素子を作製した。この素子は直流電圧6V で発光輝度150cd/m<sup>2</sup>、最大発光輝度43000cd/m<sup>2</sup>、発光効 率3.0cd/A の青色発光が得られた。

# 【0053】実施例2~8

実施例1において、化合物(A1)の代わりに表1に示 す化合物を使用したことを除き同様にして、有機EL素 子を作製し、直流電圧6Vで、発光輝度、発光効率、ガラ ス転移温度を測定し、発光色を観察し、さらに耐熱性テ ストとして85℃の温度下に500 時間保存した後に、初期 輝度からの発光減少率を測定した。その結果を表1に示

#### 【0054】比較例1

実施例1において、化合物(A1)の代わりに、7,1 0-ジフェニルフルオランテン(DPF)を使用したこ

27

5Vで、発光輝度、発光効率を測定し、発光色を観察し、 さらに耐熱性テストとして85℃の温度下に500 時間保存 した後に、初期輝度からの発光減少率を測定した。その\* \*結果を表1に示す。 【0055】 【表1】

表

	化合物 の種類	電圧 (V)	発光輝度 (cd/m²)	発光効率 (cd/A)	発光色	発光減少 率(%)	ガス転移 温度(%)
実施例 2	(A2)	6	130	4.5	青緑	2	> 1 0 0
実施例3	(A3)	6	131	3. 7	緑	5	> 1 0 0
実施例 4	(A6)	6	I 5 5	4.7	青	1	> 1 0 0
実施例 5	(A9)	6	3 1 0	5.8	青	<del>-</del> 5	> 1 0 0
実施例 6	(A15)	6	3 2 0	4. l	青	- 3	> 1 0 0
実施例7	(A16)	6	260	6.0	青	5	> 1 0 0
実施例8	(A18)	6	2 1 3	4.8	青	2	> 1 0 0
比較例1	DPF	5	150	2.5	青緑	短絡した	< 8 0

【 0 0 5 6 】表 1 に示したように、本発明の新規炭化水素化合物を利用した有機EL素子は、発光効率が高く、耐熱性に優れている。これは、本発明の新規炭化水素化合物のガラス転移温度が 1 0 0 ℃超と高く、青色~緑色領域にわたる蛍光性を保持するためである。

#### 【0057】実施例9

25mm×75mm×1.1mm 厚の I T O透明電極付きガラス基板 (ジオマティック社製)をイソプロピルアルコール中で 超音波洗浄を5分間行なった後、UVオゾン洗浄を30分 間行なった。洗浄後の透明電極ライン付きガラス基板を 真空蒸着装置の基板ホルダーに装着し、まず透明電極ラ インが形成されている側の面上に、前記透明電極を覆う ようにして膜厚60nmのTPD232膜を成膜した。この TPD232膜は、正孔注入層として機能する。次に、 TPD232膜上に膜厚20nmに上記化合物(A15)か らなる膜を成膜した。この(A15)膜は正孔輸送層と して機能する。さらに、(A15)膜上に膜厚40nmのA 1 q及びルブレンを重量比30:1で蒸着し成膜した。こ の膜は、発光層として機能する。この膜上に膜厚20nmの A1q膜を成膜した。このA1q膜は、電子注入層とし て機能する。この後Li(Li源:サエスゲッター社 製)とA1qを二元蒸着させ、電子注入層(陰極)とし てAlq:Li膜を形成した。このAlq:Li膜上に 金属Alを蒸着させ金属陰極を形成し有機EL素子を作 製した。この素子は直流電圧6Vで発光輝度150cd/m²、最 大発光輝度73000cd/m<sup>2</sup>、発光効率10.0cd/Aと極めて高い 発光効率の黄色発光が得られた。また、初期輝度を1000 cd/m² として定電流駆動して寿命試験を行ったところ半 減寿命6200時間と極めて長かった。以上のことから、本 発明の新規炭化水素化合物は、正孔輸送性の化合物とし て極めて優れている。

【0058】実施例10

※25mm×75mm×1.1mm 厚の I T O 透明電極付きガラス基板 (ジオマティック社製)をイソプロピルアルコール中で 超音波洗浄を5分間行なった後、UVオゾン洗浄を30分 間行なった。洗浄後の透明電極ライン付きガラス基板を 真空蒸着装置の基板ホルダーに装着し、まず透明電極ラ インが形成されている側の面上に、前記透明電極を覆う ようにして膜厚60nmのTPD232膜を成膜した。この TPD232膜は、正孔注入層として機能する。次に、 TPD232膜上に膜厚20nmにNPD膜を成膜した。こ のNPD膜は正孔輸送層として機能する。さらに、NP D膜上に膜厚40nmのA 1 q 及びルブレンを重量比30: 1で蒸着し成膜した。この膜は、発光層として機能す る。この膜上に膜厚20nmの上記化合物(A3)からなる 膜を成膜した。この(A3)膜は、電子注入層として機 能する。この後、無機化合物膜として、膜厚1nmのLi F膜を形成した。このLi F膜上に金属A1を蒸着させ 金属陰極を形成し有機EL素子を作製した。この素子は 直流電圧5.5Vで発光輝度250cd/m<sup>2</sup>、最大発光輝度93000c d/m²、発光効率12.0cd/Aと極めて高い発光効率の黄色発 光が得られた。また、初期輝度を1000cd/m²として定電 流駆動して寿命試験を行ったところ半減寿命5000時間と 極めて長かった。以上のことから、本発明の新規炭化水 素化合物は、電子輸送性の化合物として極めて優れてい る。

#### 【0059】実施例11

実施例10において、LiF膜の無機化合物膜を形成する代わりに、上記化合物(A3)とCs(セシウム)をモル比1:1で混合した電子輸送性化合物と還元性化合物との混合型電子注入層を形成した有機EL素子を作製した。この素子は直流電圧4.5Vで発光輝度1020cd/m²とさらに低電圧駆動となり、最大発光輝度123000cd/m²、※50発光効率13.0cd/Aと極めて高い発光効率の黄色発光が得

られた。また、初期輝度を1000cd/m²として定電流駆動して寿命試験を行ったところ半減寿命5800時間と極めて長かった。

# [0060]

【発明の効果】以上、詳細に説明したように、本発明の

新規炭化水素化合物を利用した有機エレクトロルミネッセンス素子は、耐熱性が高く、発光効率も高く、さらには長寿命である。このため、本発明の有機エレクトロルミネッセンス素子は、壁掛テレビの平面発光体やディスプレイのバックライト等の光源として有用である。

3 0

フロントページの続き				
(51) Int. Cl. <sup>7</sup>	識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
CO9K 11/06	650	C 0 9 K	11/06	650
	655			655
H O 5 B 33/14		H05B	33/14	В
33/22			33/22	В
				D
				Z

**DERWENT-ACC-** 2002-399216

NO:

**DERWENT-WEEK:** 200243

COPYRIGHT 2008 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: New hydrocarbon compounds useful as

components of organic

electroluminescence elements, contain fluoranthene derivative

INVENTOR: HOSOKAWA C; IWASUMI T

PATENT-ASSIGNEE: IDEMITSU KOSAN CO LTD[IDEK]

**PRIORITY-DATA:** 2000JP-255141 (August 25, 2000)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE

JP 2002069044 A March 8, 2002 JA

# APPLICATION-DATA:

PUB-NO	APPL- DESCRIPTOR	APPL-NO	APPL- DATE
JP2002069044A	N/A	2000JP- 255141	August 25, 2000

INT-CL-CURRENT:

TYPE IPC DATE

CIPP	H01L51/50	20060101
CIPS	C07C13/62	20060101
CIPS	C07C211/61	20060101
CIPS	C09K11/06	20060101
CIPS	H05B33/14	20060101
CIPS	H05B33/22	20060101

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 2002069044 A

# BASIC-ABSTRACT:

NOVELTY - Hydrocarbon compounds of specific formula (1) are new.

DESCRIPTION - Hydrocarbon compounds of formula (1) are new.

Xn-Ar1 (1)

Ar1 = 6-40C aromatic ring group, 6-40C arylamino, 6-60C diaminoaryl, 6-60C triaminoaryl, 3-40C heterocyclic group, or ethenylene, all optionally substituted;

X = univalent group having fluoranthene structure;

n = integer of 2-4.

An INDEPENDENT CLAIM is also included for an organic electroluminescent (EL) element having an organic film consisting of a single layer or plural layers having at least one luminous layer between a pair of electrodes. At least one layer of said organic compound film contains (1).

USE - (1) are useful as components of organic electroluminescence (EL) elements (claimed).

ADVANTAGE - Present organic EL elements utilizing (1) exhibit high heat resistance, high luminescent efficiency, and long life-time. Therefore, present elements are useful as light sources for planar illuminant in wall type televisions or for back-lights in displays.

# **EQUIVALENT-ABSTRACTS:**

# ORGANIC CHEMISTRY

Preferred Compounds: (1) in which X is a univalent group of a compound having a structure represented by formulae (2)-(4).

X1-X16 = H, halogen, straight, branched, or cyclic 1-30C alkyl, 1-30C alkoxyl, 1-30C alkylthio, 2-30C alkenyl, 2-30C alkenyloxy, 2-30C alkenylthio all optionally substituted, or, 7-30C aralkyl, 7-30C aralkyloxy, 7-30C aralkylthio, 6-20C aryl, 6-20C aryloxy, 6-20C arylthio, 2-30C amino all optionally substituted, or, cyano, hydroxyl, -COOR1. Among X1-X16, adjacent groups and substituents of each group may combine with each other to form optionally substituted carbon ring;

R1 = H, optionally substituted straight, branched, or cyclic 1-30C alkyl or 2-30C alkenyl, or, optionally substituted 7-30C aralkyl, or 6-30C aryl, or, -COR2;

R2 = H, optionally substituted straight, branched, or cyclic 1-30C alkyl, or 2-30C alkenyl, or, optionally substituted 7-30C aralkyl, or 6-30C aryl, or amino, or, -OCOR3; and

R3 = optionally substituted straight, branched, or cyclic 1-30C alkyl, or 2-30C alkenyl, or, optionally substituted 7-30C aralkyl, or 6-30C aryl.

# SPECIFIC COMPOUNDS

1, 4-Bis(3-(7,10-diphenyl)) fluoranthenyl) benzene of formula (5).

Compound (5) formerly described in Specific Substances section, was prepared by reaction process shown by formula (6).

To 3-bromo-7,10-diphenylfluoranthene (25 g) dissolved in dry ether (150 ml) and cooled to -35 degrees C, a solution of n-butyllithium/hexane (1.50 mole/l, 43 ml) was added dropwise and the resulting mixture was stirred for 1 hour at -20 degrees C. Reaction mixture was cooled to -70 degrees C, mixed with a solution of triisopropoxysilane (0.16 mole, 30 ml) in dry ether, stirred for 1 hour at -65 degrees C and for 2 hours at room temperature, and allowed to stand overnight. After work-up, 7,10-diphenyl-3-boronofluoranthene was obtained as a white solid (19 q, 83%).

The obtained fluoranthene derivative (18 g), 1,4-dibromobenzene (3.8 g), and tetrakis (triphenylphosphine)palladium(0) (0.37 g) were suspended in toluene (200 ml), mixed with aqueous solution (5.8 eq/48 ml) of sodium carbonate (10 g), and refluxed for 10 hours. After standing overnight, the reaction mixture was filtered off, washed with water, methanol, and acetone to get a crude grey solid (11 g, 88%), which was purified by

sublimation to give a yellow solid of formula (5) (9.1 g).

TITLE-TERMS: NEW HYDROCARBON COMPOUND USEFUL

COMPONENT ORGANIC ELECTROLUMINESCENT

ELEMENT CONTAIN FLUORANTHENE

DERIVATIVE

**DERWENT-CLASS:** E14 L03 U11 U12 U14 X26

**CPI-CODES:** E24-A05; L03-G05F;

**EPI-CODES:** U11-A15B; U12-B03C; U14-J02D2;

CHEMICAL-CODES: Chemical Indexing M4 \*01\*

Fragmentation Code G016 G020 G029 G111 G400 G499 M1 M112 M119 M280 M320 M414 M510 M520 M533 M540 M610 M710 Q454 Q613 R043 W003 W030 W335 Ring Index Numbers 04799 Specific Compounds RA769W Registry Numbers

546398

Chemical Indexing M4 \*02\*
Fragmentation Code G010 G013 G019
G020 G022 G029 G113 G400 G499 M1
M112 M119 M280 M320 M414 M510 M520
M533 M540 M610 M710 Q454 Q613 R043
W003 W030 W335 Ring Index Numbers
04799 Specific Compounds RA769R
Registry Numbers 546392

Chemical Indexing M4 \*03\*
Fragmentation Code G010 G013 G019
G020 G021 G029 G113 G400 G499 H1
H103 H142 M1 M112 M119 M121 M122
M129 M143 M149 M280 M320 M414 M510
M520 M533 M540 M710 Q454 Q613 R043
W003 W030 W335 Ring Index Numbers

04799 Specific Compounds RA76A1 Registry Numbers 546403

Chemical Indexing M4 \*04\*
Fragmentation Code G013 G021 G029
G111 G400 G499 M1 M112 M119 M280
M320 M414 M510 M520 M533 M540 M610
M710 Q454 Q613 R043 W003 W030 W335
Ring Index Numbers 04799 Specific
Compounds RA76A0 Registry Numbers
546402

Chemical Indexing M4 \*05\*
Fragmentation Code F012 F015 F730
G010 G019 G020 G022 G029 G113 G400
G499 M1 M112 M115 M119 M280 M320
M413 M510 M521 M533 M540 M710 Q454
Q613 R043 W003 W030 W335 Ring
Index Numbers 00090 04799 Specific
Compounds RA769T Registry Numbers
546395

Chemical Indexing M4 \*06\*
Fragmentation Code D011 D022 D029
E100 G010 G019 G020 G022 G029 G113
G400 G499 H1 H141 H2 H201 M1 M112
M114 M119 M280 M320 M412 M511 M520
M533 M540 M710 Q454 Q613 R043 W003
W030 W335 Ring Index Numbers 04799
Specific Compounds RA769Z Registry
Numbers 546401

Chemical Indexing M4 \*07\*
Fragmentation Code D023 E720 G010
G019 G020 G022 G029 G113 G400 G499
M1 M112 M114 M119 M280 M320 M412
M511 M520 M533 M540 M710 Q454 Q613
R043 W003 W030 W335 Ring Index

Numbers 01067 04799 Specific Compounds RA769U Registry Numbers 546396

Chemical Indexing M4 \*08\*
Fragmentation Code G020 G022 G029
G331 G400 G499 M1 M114 M119 M280
M320 M414 M510 M520 M533 M540 M610
M710 Q454 Q613 R043 W003 W030 W335
Ring Index Numbers 04799 Specific
Compounds RA65GT Registry Numbers
497300

Chemical Indexing M4 \*09\*
Fragmentation Code G010 G019 G020
G022 G029 G113 G400 G499 H1 H103
H141 M1 M112 M119 M122 M124 M129
M143 M280 M320 M414 M510 M520 M533
M540 M710 Q454 Q613 R043 W003 W030
W335 Ring Index Numbers 04799
Specific Compounds RA769Y Registry
Numbers 546400

Chemical Indexing M4 \*10\*
Fragmentation Code F010 F021 G001
G002 G003 G010 G011 G012 G013 G014
G015 G016 G017 G019 G020 G021 G022
G023 G024 G029 G030 G039 G040 G050
G111 G112 G113 G221 G299 G400 G460
G480 G499 G551 G552 G553 G561 G562
G563 G599 H100 H101 H102 H103 H141
H142 H143 H401 H402 H403 H404 H405
H441 H442 H443 H444 H541 H542 H543
H594 H599 H600 H608 H609 H641 H642
H643 H713 H715 H716 H721 H722 H723
J011 J012 J013 J014 J131 J132 J133
J231 J232 L143 L199 M1 M112 M114

```
M133 M135 M139 M141 M142 M143 M149 M150 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M271 M272 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323 M331 M332 M333 M334 M340 M342 M373 M391 M392 M393 M413 M414 M510 M520 M521 M532 M533 M540 M541 M542 M543 M610 M710 Q454 Q613 R043 W003 W030 W335 Ring Index Numbers 04799 06075 Markush Compounds 006368001
```

# Chemical Indexing M4 \*11\* Fragmentation Code F010 F021 G001 G002 G003 G010 G011 G012 G013 G014 G015 G016 G017 G019 G020 G021 G022 G023 G024 G029 G030 G039 G040 G050 G111 G112 G113 G221 G299 G400 G460 G480 G499 G551 G552 G553 G561 G562 G563 G599 H100 H101 H102 H103 H141 H142 H143 H401 H402 H403 H404 H405 H441 H442 H443 H444 H541 H542 H543 H594 H599 H600 H608 H609 H641 H642 H643 H713 H715 H716 H721 H722 H723 J011 J012 J013 J014 J131 J132 J133 J231 J232 L143 L199 M1 M112 M114 M115 M119 M122 M124 M125 M129 M132 M133 M135 M139 M141 M142 M143 M149 M150 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M271 M272 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323 M331 M332 M333 M334 M340 M342 M373 M391 M392 M393 M413 M414 M510 M520 M521 M532 M533 M540 M541 M542 M543 M610 M710 Q454 Q613 R043 W003 W030

W335 Ring Index Numbers 04799 06075 Markush Compounds 006368002

Chemical Indexing M4 \*12\* Fragmentation Code F010 F021 G001 G002 G003 G010 G011 G012 G013 G014 G015 G016 G017 G019 G020 G021 G022 G023 G024 G029 G030 G039 G040 G050 G111 G112 G113 G221 G299 G400 G460 G480 G499 G551 G552 G553 G561 G562 G563 G599 H100 H101 H102 H103 H141 H142 H143 H401 H402 H403 H404 H405 H441 H442 H443 H444 H541 H542 H543 H594 H599 H600 H608 H609 H641 H642 H643 H713 H715 H716 H721 H722 H723 J011 J012 J013 J014 J131 J132 J133 J231 J232 L143 L199 M1 M112 M114 M115 M119 M122 M124 M125 M129 M132 M133 M135 M139 M141 M142 M143 M149 M150 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M271 M272 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323 M331 M332 M333 M334 M340 M342 M373 M391 M392 M393 M413 M414 M510 M520 M521 M532 M533 M540 M541 M542 M543 M610 M710 Q454 Q613 R043 W003 W030 W335 Ring Index Numbers 04799 06075 Markush Compounds 006368003

Chemical Indexing M4 \*13\*
Fragmentation Code F010 F021 G001
G002 G003 G010 G011 G012 G013 G014
G015 G016 G017 G019 G020 G021 G022
G023 G024 G029 G030 G039 G040 G050
G111 G112 G113 G221 G299 G400 G460
G480 G499 G551 G552 G553 G561 G562

```
G563 G599 H100 H101 H102 H103 H141
H142 H143 H401 H402 H403 H404 H405
H441 H442 H443 H444 H541 H542 H543
H594 H599 H600 H608 H609 H641 H642
H643 H713 H715 H716 H721 H722 H723
J011 J012 J013 J014 J131 J132 J133
J231 J232 L143 L199 M1 M112 M114
M115 M119 M122 M124 M125 M129 M132
M133 M135 M139 M141 M142 M143 M149
M150 M210 M211 M212 M213 M214 M215
M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225
M226 M231 M232 M233 M240 M271 M272
M280 M281 M282 M283 M311 M312 M313
M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323
M331 M332 M333 M334 M340 M342 M373
M391 M392 M393 M413 M414 M510 M520
M521 M532 M533 M540 M541 M542 M543
M610 M710 Q454 Q613 R043 W003 W030
W335 Ring Index Numbers 04799
06075 Markush Compounds 006368004
```

Chemical Indexing M4 \*14\* Fragmentation Code F010 F021 G001 G002 G003 G010 G011 G012 G013 G014 G015 G016 G017 G019 G020 G021 G022 G023 G024 G029 G030 G039 G040 G050 G111 G112 G113 G221 G299 G400 G460 G480 G499 G551 G552 G553 G561 G562 G563 G599 H100 H101 H102 H103 H141 H142 H143 H401 H402 H403 H404 H405 H441 H442 H443 H444 H541 H542 H543 H594 H599 H600 H608 H609 H641 H642 H643 H713 H715 H716 H721 H722 H723 J011 J012 J013 J014 J131 J132 J133 J231 J232 L143 L199 M1 M112 M114 M115 M119 M122 M124 M125 M129 M132 M133 M135 M139 M141 M142 M143 M149 M150 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M271 M272 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323 M331 M332 M333 M334 M340 M342 M373 M391 M392 M393 M413 M414 M510 M520 M521 M532 M533 M540 M541 M542 M543 M610 M710 Q454 Q613 R043 W003 W030 W335 Ring Index Numbers 04799 06075 Markush Compounds 006368005

# SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: 2002-112678
Non-CPI Secondary Accession Numbers: 2002-313107